(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 特 許 公 報 (B 2)

(11)特許出願公告番号

特公平7-110940

(24) (44)公告日 平成7年(1995)11月29日

(51) Int.CL<sup>6</sup>

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C09K 11/06

H05B 33/14

Z 9280-4H

повь 33/14

謝求項の数3(全14頁)

(21)出願番号 特願平4-107548

(22)出顧日

平成4年(1992)4月27日

(65)公開番号

特開平6-1972

(43)公開日

平成6年(1994)1月11日

(31)優先権主張番号

特願平3-133928

(32)優先日

平3(1991)6月5日

(33)優先権主張国

日本 (JP)

(71)出額人 000002093

住友化学工業株式会社

大阪府大阪市中央区北浜4丁目5番33号

(71)出願人 593045097

. 城田 靖彦

大阪府豊中市大黒町3-5-7

(72)発明者 大西 敏博

茨城県つくば市北原6 住友化学工業株式

会社内

(72)発明者 野口 公信

茨城県つくば市北原 6 住友化学工業株式

会社内

(74)代理人 弁理士 諸石 光▲ひろ▼ (外1名)

審査官 冨永 保

最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 有機エレクトロルミネッセンス素子

# 【特許請求の範囲】

【請求項1】少なくとも一方が透明または半透明である一対の電極間に少なくとも発光材料および正孔輸送材料を含む発光層、または少なくとも発光材料を含む発光層および正孔輸送材料を含む正孔輸送層を有するエレクトロルミネッセンス素子であって、該正孔輸送材料として下記一般式(1)

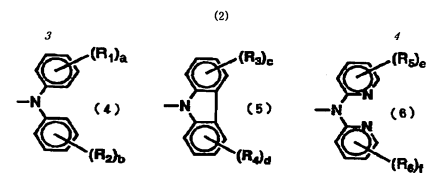
【化1】

 $A_1-Ar_1-N$   $Ar_3$   $A_3$   $A_3$ 

2

【式中 $Ar_1$ 、 $Ar_2$ 、 $Ar_3$  はそれぞれ独立に炭素数 6以上の芳香族炭化水素基または炭素数 4以上のヘテロ原子を含有する芳香族性複素環化合物基を表し、 $A_1$ 、 $A_2$ 、 $A_3$  はそれぞれ独立に、下記一般式(4)  $\sim$  <u>(6)</u>から選ばれた基を示す。

【化2】



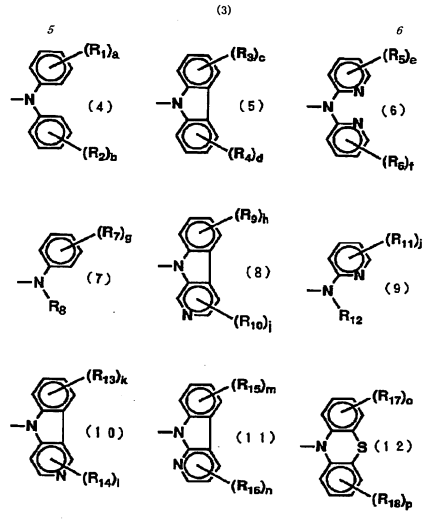
【請求項2】少なくとも一方が透明または半透明である一対の電極間に少なくとも発光材料および正孔輸送材料を含む発光層、または少なくとも発光材料を含む発光層および正孔輸送材料を含む正孔輸送層を有するエレクトロルミネッセンス素子であって、該正孔輸送材料として下記一般式(1)~(3)

【化3】

$$A_1$$
— $Ar_1$ — $Ar_2$ 
 $Ar_3$ 
 $A_3$ 

$$\begin{array}{c}
A_7 \\
A_{10} \\
A_9
\end{array}$$
(3)

「式中Ar1 Ar2 Ar3 Ar4 Ar5 はそれ ぞれ独立に炭素数6以上の芳香族炭化水素基または炭素 数4以上のヘテロ原子を含有する芳香族性複素環化合物 基を表し、A1 A2 A3 A4 A5 A6 A A7 A8 A9 A10はそれぞれ独立に、下記一般式 (4) ~ (12) から選ばれた基を示す。 【化4】



 $(R_1 \sim R_7 R_9 \sim R_{11} \pm UR_{13} \sim R_{18} \pm 2\pi T_1$ <u>独立に水素、炭素数1~12のアルキル基およびアルコ</u> <u>キシ基、炭素数6~14のアリール基およびアリールオ</u> キシ基、ニトロ基ならびに芳香族性複素環化合物基から 選ばれた基で、1つのベンゼン環もしくはピリジン環に <u>複数の置換基があるときにはそれらは同一であっても異</u> <u>なっていてもよい。R8 R19はそれぞれ独立に水素、</u> 炭素数1~12のアルキル基、炭素数6~10のアリー <u>ル基から選ばれた基、a、b、c、d、e、f、</u> <u>i、i、k、l、m、n、o、pはそれぞれ0≤</u> a, b,  $g \le 5$ ,  $0 \le c$ , d, e,  $m, o, p \le 4, 0 \le i, l, n \le 3 の整数) ] で表さ$ れる化合物から選ばれた少なくとも一種の芳香族アミン 化合物を含有し、正孔輸送層が高分子化合物に該芳香族 アミン化合物を分散させたものよりなることを特徴とす <u>る有機エレクトロルミネッセンス素子。</u>

【請求項3】発光層が高分子化合物に請求項2記載の芳香族アミン化合物および発光材料を分散させたものよりな<u>るこ</u>とを特徴とする有機エレクトロルミネッセンス素子。

# 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は有機エレクトロルミネッ

センス素子(以下有機EL素子)に関する。詳しくは特定の芳香族アミン化合物を電荷輸送材料に用いた有機E L素子に関する。

#### [0002]

【従来の技術】無機エレクトロルミネッセンス素子は、 従来、例えばバックライトとしての面状光源、フラット パネルディスプレイ等の表示装置等に用いられている が、発光させるのに高電圧の交流が必要であった。最 近、Tangらは有機蛍光色素を発光層とし、それにト リフェニルジアミン誘導体よりなる正孔輸送層を積層し た2層構造を有する有機エレクトロルミネッセンス素子 を作製し、低電圧直流駆動、高効率、高輝度の有機EL 素子を実現させた(特開昭59-194393号公 報)。有機EL素子は無機EL素子に比べ、低電圧駆 動、高輝度、加えて多数の色の発光が容易に得られると いう特長があることから、素子構造や有機蛍光色素、有 機電荷輸送化合物について多くの試みが報告されている (ジャパニーズ・ジャーナル・オブ・アプライド・フィ ジックス (Jpn. J. Appl. Phys.) 27 巻、L269 (1988年)]、[ジャーナル・オブ・ アプライド・フィジックス(J. Appl. Phy s.) 第65巻、3610頁(1989年)]。城田ら 50 は、星状の分子形状を有する芳香族アミン化合物を報告

(4)

7

している [ケミストリー・レターズ (chemistry letters) 1145頁 (1989年)、日本化学会第61春季年会3D337、3D338 (1991年)]。これらの芳香族アミン化合物は高いガラス転移温度を有しており、p型の半導体として作動することが報告されている。これらの芳香族アミン化合物は有機ELなどの電荷輸送材料への応用が期待されると述べている。(アドバンストマテリアルズ(Advanced

Materials) 3巻11号549頁(1991)、ケミストリーレターズ(Chemistry letters) 1731(1991) No. 10。) 【0003】

【発明が解決しようとする課題】これまで報告されてきた有機EL素子は高輝度ではあるが、発光素子の寿命が短いという問題がある。その理由としては素子の発熱により有機層の構造変化が生じ、劣化することがあると言われている。そのため熱的に安定な有機層を構成する電荷輸送材料が求められていた。

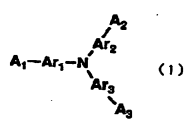
【0004】本発明者等は、有機EL素子の耐熱性向上 を鋭意検討した結果、正孔輸送性化合物として、特定の 芳香族アミン化合物、例えば芳香族環またはトリアリー ルアミン構造を骨格にもち、アミノ基により3ケ所以上 核置換された芳香族アミン化合物を用いることにより、 均一な有機膜を形成し、有機EL素子の熱的安定性や発 光の均一性が改良されることを見い出し、本発明に至っ \* \* た。

[0005]

【課題を解決するための手段】すなわち、本発明は<u>水</u>に記す発明である。

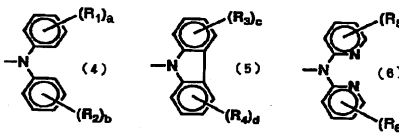
【1】少なくとも一方が透明または半透明である一対の 電極間に少なくとも発光材料および正孔輸送材料を含む 発光層、または少なくとも発光材料を含む発光層および 正孔輸送材料を含む正孔輸送層を有するエレクトロルミ ネッセンス素子であって、該正孔輸送材料として下記一 10 般式 (1)

【化5】



〔式中 $Ar_1$ 、 $Ar_2$ 、 $Ar_3$  <u>は</u>それぞれ独立に炭素数 6 以上の芳香族炭化水素基または炭素数 4 以上のヘテロ原子を含有する芳香族性複素環化合物基を表し、 $A_1$ 、 $A_2$ 、 $A_3$  <u>は</u>それぞれ独立に、下記一般式(4)~ <u>(6)</u>から選ばれた基を示す。

【化6】

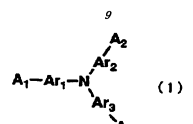


 $(R_1 \sim R_6$  はそれぞれ独立に水素、炭素数  $1 \sim 120$  アルキル基およびアルコキシ基、炭素数  $6 \sim 140$  アリール基およびアリールオキシ基、ニトロ基ならびに芳香族性複素環化合物基から選ばれた基で、100のベンゼン環もしくはピリジン環に複数の置換基があるときにはそれらは同一であっても異なっていてもよい<u>a</u>、b、c、d、e、 $f \leq 40$  整数)〕で表される化合物から選ばれた少なくとも一種の芳香族アミン化合物を含有し、正孔輸送材料を含む層が単一層であることを特徴とする有機エレクトロルミネッセンス素子。

【0006】 [II] 少なくとも一方が透明または半透明である一対の電極間に少なくとも発光材料および正孔輸送材料を含む発光層、または少なくとも発光材料を含む発光層とはび正孔輸送材料を含む正孔輸送層を有するエレクトロルミネッセンス素子であって、該正孔輸送材料として下記一般式(1)~(3)

【化7】

5



$$A_4 - A_{f_4} \qquad (2)$$

$$\begin{array}{c}
A_7 \\
A_{10} \\
A_9
\end{array}$$
(3)

(5)

10

【0007】 <u>「式中Ar1 Ar2 Ar3 Ar4 Ar5 はそれぞれ独立に炭素数6以上の芳香族炭化水素基または炭素数4以上のヘテロ原子を含有する芳香族性複素環化合物基を表し、nは2以上の整数、A1 A2 A3 A4 A5 A6 A7 A8 A9 A 10はそれぞれ独立に、下記式 (4) ~ (12) から選ばれた基を示す。</u>

[0008] [化8]

【0009】<u>(R1 ~R7 、R9 ~R11およびR13~R</u> 18はそれぞれ独立に水素、炭素数1~12のアルキル基 およびアルコキシ基、炭素数6~14のアリール基およ びアリールオキシ基、ニトロ基ならびに芳香族性複素環 化合物基から選ばれた基で、1つのベンゼン環もしくは ピリジン環に複数の置換基があるときにはそれらは同一 であっても異なっていてもよい。R8 R12はそれぞれ 独立に水素、炭素数1~12のアルキル基、炭素数6~ <u>10のアリール基から選ばれた基、a、b、c、d、</u> <u>f、g、h、i、i、k、l、m、n、o、pはそ</u> <u> れぞれ0≦a、b、g≦5、0≦c、d、e、f、h、</u> <u>i、k、m、o、p≤4、0≤i、l、n≤3の較</u> 数)〕で表される化合物から選ばれた少なくとも一種の 芳香族アミン化合物を含有し、正孔輸送層が高分子化合 物に該芳香族アミン化合物を分散させたものよりなるこ とを特徴とする有機エレクトロルミネッセンス素子。 「III」発光層が高分子化合物に「II」記載の芳香 族アミン化合物および発光材料を分散させたものよりな ることを特徴とする有機エレクトロルミネッセンス素 子。

【0010】以下、本発明の有機EL素子について詳細に説明する。本発明において、有機EL素子の発光材料としては特に限定されず、例えば、ナフタレン誘導体、

アントラセン誘導体、ペリレン誘導体、ポリメチン系、キサンテン系、クマリン系、シアニン系などの色素類、8-ヒドロキシキノリンおよびその誘導体の金属錯体、芳香族アミン、テトラフェニルシクロペンタジエン誘導体、テトラフェニルブタジエン誘導体等、あるいは特開昭57-51781、同59-194393号公報等に記載されている公知のものが使用可能である。

【0011】さらに、特開平3-244630号公報に記載の共役鎖長の短いポリ(p-フェニレンビニレン)、ポリ(2,5-ジへプチルオキシ-p-フェニレンビニレン)などの共役系高分子蛍光体なども用いることができる。

\*\*\*

【 0 0 1 2 】 これら発光材料は公知の方法、例えば真空蒸着法、あるいは溶媒に溶かした溶液のスピンコーテイング法、キャスティング法、ディッピング法、バーコート法、ロールコート法等の塗布法等を化合物に応じて適宜採用するにより発光層を形成することができる。発光材料が高分子化合物でない場合、膜厚の微妙な制御を行うという点では、真空蒸着法を用いることが好ましい。
【 0 0 1 3 】 本発明に用いられる正孔輸送材料は、正孔輸送材料を含む層が単一層であるときには、前記の一般式(1)で表される芳香族アミン化合物から選ばれ、正孔輸送層が高分子化合物に正孔輸送材料を分散させたも

のであるときには、前記の一般式(1)、(2)および(3)で表される芳香族アミン化合物から選ばれる。一般式(1)で表される芳香族アミン化合物においてAr 1、Ar2、Ar3はそれぞれ独立に炭素数6以上の芳香族炭化水素基または炭素数4以上のヘテロ原子を含有する芳香族性複素環化合物基から独立に選ばれる基である。Ar1、Ar2、Ar3とも異なる基であることも可能であるが、合成の容易さより、2つ以上の基が同一であることが好ましく、より好ましくは全てが同一である。

【0014】Ar<sub>1</sub>、Ar<sub>2</sub>、Ar<sub>3</sub>としては、炭素数 6以上の芳香族炭化水素としてベンゼン、ビフェニル、 ナフタレン、アントラセンなどの骨格に2ケ所置換した ものが例示され、より具体的には1、4ーフェニレン、 1, 3-フェニレン、1, 2-フェニレン、4, 4'-ビフェニレン、1, 4ーナフタレンージイル、2, 6-ナフタレンージイル、9,10-アントラセンージイル が例示される。また、炭素数4以上のヘテロ原子を含有 する芳香族性複素環化合物基としてチオフェン、ピリジ ン、キノリンなどの骨格に2ケ所置換したものが例示さ れ、より具体的には2,5ーチエニレン、2,3ーピリ ジンージイル、2, 4ーピリジンージイル、2, 5ーピ リジンージイル、2,3ーキノリンージイル、2,6-キノリンージイルなどが例示される。以上の基の中で合 成の容易さ、高融点化合物を与えるとの観点から、1, 4-フェニレン、4,4'-ビフェニレン、2,6-ナ フタレンージイル、9,10-アントラセンージイル、 2, 5ーチエニレン、2, 5ーピリジンージイル、2, 6-キノリンージイルが好ましく、さらに好ましくは、 1, 4-フェニレン、4, 4'ービフェニレン、2, 6 ーナフタレンージイル、9,10-アントラセンージイ ル、2,5-ピリジンージイルである。

【0015】更に一般式(2)、(3)で示される芳香 族アミン化合物におけるAr4、Ar5 としては炭素数 6以上の芳香族炭化水素基または炭素数5以上のヘテロ 原子を含有する芳香族性複素環化合物基である。炭素数 6以上の芳香族炭化水素基としては、1,2,4-ベン ゼンートリイル、1,3,5~ベンゼンートリイル、 1, 2, 4ーナフタレンートリイル、1, 3, 5ーナフ タレンートリイル、2,3,6ーナフタレンートリイ ル、3, 5, 4'ーピフェニルートリイル、1, 2, 4, 5-ベンゼンーテトライル、2, 3, 6, 7-ナフ タレンーテトライル、3, 4, 3', 4'ービフェニル ーテトライルが挙げられ、炭素数5以上の芳香族性複素 環化合物基としては、2,4,6-ピリジンートリイ ル、2,4,6-ピリミジンートリイルが例示される。 これらのうちでより好ましくは、1,3,5-ベンゼン ートリイル、1, 3, 5ーナフタレンートリイル、2, 3, 6ーナフタレンートリイル、3, 5, 4'ービフェ ニルートリイル、2,4,6-ピリジンートリイル、

14

2, 3, 6, 7ーナフタレンーテトライルである。 【0016】ここで一般式(1)、(2)、(3)で示 される芳香族アミン化合物においてA1~A10は上記し たように一般式(4)~(12)で表されるジフェニル アミノ基、Nーカルバソリル基、ジー2ーピリジルアミ ノ基、NーアルキルーNーフェニルアミノ基、Nーピリ ミド [3, 4-b] インドリル基、N-アルキル-N-2-ピリジルアミノ基、N-ピリミド [4, 5-b] イ ンドリル基、N-ピリミド [2, 3-b] インドリル 10 基、N-フェノチアジニル基、およびそれらの基のベン ゼン環、ピリジン環に炭素数1~12のアルキルおよび アルコキシ基、炭素数6~14のアリールおよびアリー ルオキシ基、ニトロ基ならびに芳香族性複素環化合物基 から選ばれた基が1ケ以上核置換された誘導体である。 また、 $R_8$ 、 $R_{12}$ はそれぞれ独立に水素、炭素数  $1 \sim 1$ 2のアルキル基である。これらのなかで成膜性が良好な ジフェニルアミノ基、Nーカルバゾリル基およびそれら の誘導体が好ましい。

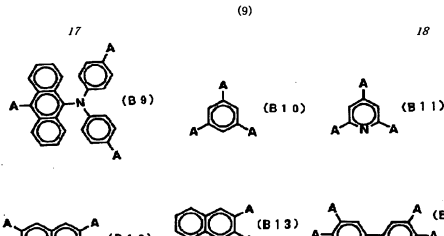
【0017】ここで、炭素数1~12のアルキル基とし ては、例えば、メチル基、エチル基、ブチル基、オクチ ル基などであり、メチル基、エチル基が好ましい。また は炭素数1~12のアルコキシ基としてはメトキシ基、 エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基、ペンチルオキ シ基、ヘキシルオキシ基、ヘプチルオキシ基などであ り、メトキシ基、エトキシ基が好ましい。アリール基と してはフェニル基、4-メチルフェニル基、4-エチル フェニル基、4ープロピルフェニル基、4ーブチルフェ ニル基、4ーペンチルフェニル基、4ーヘキシルフェニ ル基、1-ナフタレン基、2-ナフタレン基、アリール 30 オキシ基としては4-メトキシフェニル基、4-エトキ シフェニル基、4ープロポキシフェニル基、4ーブトキ シフェニル基、4ーペンチルオキシフェニル基、4ーへ キシルオキシフェニル基、フェノキシ基、4-メチルフ ェノキシ基、4-エチルフェノキシ基、4-プロピルフ ェノキシ基、4-プチルフェノキシ基、4-ペンチルフ ェノキシ基、4-ヘキシルフェノキシ基、4-メトキシ フェノキシ基、4ーエトキシフェノキシ基、4ープロポ キシフェノキシ基、4ープトキシフェノキシ基、4ーペ ンチルオキシフェノキシ基、4ーヘキシルオキシフェノ 40 キシ基が例示される。複素環化合物基としては2-チェ ニル基、2-ピリジル基、3-ピリジル基、4-ピリジ ル基が例示される。また、一般式 (7) および一般式 (9) のN-アルキル-N-フェニルアミノ基、N-ア ルキルーN-2-ピリジルアミノ基において用いられる アルキル基は炭素数1~12のアルキル基であり、メチ ル基、エチル基が好ましい。具体的な化合物として以下 に記載のアミン化合物が挙げられる。以下の式B1 ~B 15で表される化合物で、

[0018]

∘ 【化9】

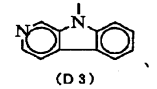
[0019]

【化10】



[0020] 【化11】

でAが、 [0021] 【化12】



R.

(D6) R<sub>B</sub>

または [0022] 【化13】

で表されるのものが挙げられる。なお、AがD6で表さ れるものは、 $R_A$  および $R_B$  が下記第1表で示される組 み合せのものが具体的に例示される。

[0023] 【表1】

第 表 1

-RA	-R <sub>B</sub>	
フェニル	フェニル	
2ーメチルフェニル	2ーメチルフェニル	
3ーメチルフェニル	・ 3ーメチルフェニル	
4ーメチルフェニル	4ーメチルフェニル	
2ーエチルフェニル	2ーエチルフェニル	
3-エチルフェニル	3ーエチルフェニル	-
4ーエチルフェニル	4-エチルフェニル	

(10)

```
19
                                               20
          4-tert-ブチルフェニル
                               4-tert-ブチルフェニル
          4ーメトキシフェニル
                               4-メトキシフェニル
          4-エトキシフェニル
                               4-エトキシフェニル
          2-ニトロフェニル
                               2-ニトロフェニル
          4- (フェニル) フェニル
                               4- (フェニル) フェニル
          4- (2-チエニル) フェニル
                               4- (2-チエニル) フェニル
          4-(4'-メチルフェニル) フェニル 4-(4'-メチルフェニル) フェニル
          フェニル
                               メチル
          フェニル
                               エチル
                               2-メチルフェニル
          フェニル
          フェニル
                                3-メチルフェニル
          フェニル
                                4-メチルフェニル
          フェニル
                                2-エチルフェニル
          フェニル
                                3-エチルフェニル
          フェニル
                                4-エチルフェニル
                                4-tertープチルフェニル
          フェニル
[0024]
                               *【表2】
           (続き)
          フェニル
                                4-メトキシフェニル
          フェニル
                                4-エトキシフェニル
          フェニル
                                2-ニトロフェニル
                                2ーピリジル
          フェニル
          フェニル
                                4- (フェニル) フェニル
                                4-(2-チエニル)フェニル
          フェニル
          フェニル
                                4-(4'-メチルフェニル)フェニル
          メチル
                                2-メチルフェニル
          メチル
                                3-メチルフェニル
          メチル
                                4-メチルフェニル
          メチル
                                2-エチルフェニル
          メチル
                                3-エチルフェニル
          メチル
                                4-エチルフェニル
          メチル
                                4-tert-プチルフェニル
          メチル
                                4-メトキシフェニル
          メチル
                                4-エトキシフェニル
          メチル
                                2-ニトロフェニル
          メチル
                                2ーピリジル
          メチル
                                4- (フェニル) フェニル
          メチル
                                4-(2-チエニル)フェニル
          メチル
                                4-(4'-メチルフェニル)フェニル
          エチル
                                2-メチルフェニル
          エチル
                                3-メチルフェニル
[0025]
                             ※ ※【表3】
           (続き)
          エチル
                                4-メチルフェニル
          エチル
                                2-エチルフェニル
          エチル
                                3-エチルフェニル
          エチル
                                4-エチルフェニル
          エチル
                                4-tertーブチルフェニル
```

(11)

21 22 エチル 4-メトキシフェニル エチル 4-エトキシフェニル エチル 2-ニトロフェニル エチル 2ーピリジル 4- (フェニル) フェニル エチル エチル 4-(2-チエニル)フェニル エチル 4-(4'-メチルフェニル)フェニル 2-ピリジル 2ーピリジル 2ーピリジル 2-メチルフェニル 2ーピリジル 3-メチルフェニル 2-ピリジル 4 ーメチルフェニル 2ーピリジル 2-エチルフェニル 2-ピリジル 3-エチルフェニル 2-ピリジル 4-エチルフェニル 2-ピリジル 4-tertープチルフェニル 2-ピリジル 4-メトキシフェニル 2ーピリジル 4-エトキシフェニル 2ーピリジル 2-ニトロフェニル [0026] \* \*【表4】 (続き) 20 2-ピリジル 4- (フェニル) フェニル 4-(2-チエニル)フェニル 2ーピリジル 2ーピリジル 4-(4'-メチルフェニル)フェニル

【0027】前記一般式(1)、(2)、(3)で示さ れる芳香族アミン化合物の合成法は特に限定されない。 これら合成法として例えば、一般式(1)で示される化 合物のうち、N, N, N-トリフェニルアミン誘導体を 得るためには、ケミストリーレターズ1145頁(19 89) に記載の方法を用いることかできる。すなわち、 トリフェニルアミンにKI、KIO3、酢酸を加えてフ ェニル基へのヨウ素置換物を得た後、これに、相当する 2級アミン化合物、カルバゾール誘導体を反応させて合 成する方法、また一般式 (2) で示される化合物のう ち、1,3,5-トリス(ジフェニルアミノ)ベンゼン 誘導体を得るためには、1,3,5-トリヨードベンゼ ンに、相当する2級アミン化合物、またはカルバゾール 誘導体を反応させて合成する方法、一般式 (3) で示さ れる化合物のうち、3, 4, 3', 4'ーテトラ (フェ ニルアミノ)ビフェニル誘導体を得るには、3,4, 3', 4'ーテトラヨードビフェニルに、相当する2級 アミン化合物、またはカルバゾール誘導体を反応させて 合成する方法が例示される。他のものについてもこの反 応を利用して合成することができる。

【0028】また、これらの化合物を有機EL素子の正 孔輸送層として用いる場合、その純度が発光特性に影響 を与えるため、合成後、再沈精製、昇華精製等の純化を することが望ましい。

【0029】上記芳香族アミン化合物を含む正孔輸送層

は、真空蒸着法、あるいは芳香族アミン化合物を溶媒に 溶かした溶液のスピンコーテイング法、キャスティング 法、ディッピング法、バーコート法、ロールコート法等 の塗布法等による公知の方法で形成することができる。 30 なお、塗布法により薄膜化した場合には、溶媒を除去す るため、減圧下あるいは不活性雰囲気下,30~300 ℃、好ましくは60~200℃の温度で熱処理すること が望ましい。膜厚の微妙な制御を行うという点では、真 空蒸着法もしくはLB法を用いることが好ましい。

【0030】更に本発明においては、本発明の目的を損 なわない範囲で該正孔輸送性芳香族アミン化合物に既知 の正孔輸送性材料を混合することも可能である。既知の 正孔輸送性材料としては特に限定されないが、例えばト リフェニルジアミン誘導体、オキサジアゾール誘導体、

40 ピラゾリン誘導体、アリールアミン誘導体、スチルベン 誘導体などを用いることもできる。

【0031】また本発明においては、これら正孔輸送性 の芳香族アミン化合物を既知の高分子を媒体としてこれ に分散した層として用いることも含まれる。高分子化合 物としては、特に限定されないが、正孔輸送性を極度に 阻害しないものが好ましく、例えば、ポリ(Nービニル カルバゾール)、ポリアニリン及びその誘導体、ポリチ オフェン及びその誘導体、ポリ(p-フェニレンビニレ ン) 及びその誘導体、ポリ(2,5-チエニレンビニレ

50 ン) 及びその誘導体、ポリカーボネート、ポリシロキサ

ン、ならびにポリメチルアクリレート、ポリメチルメタクリレート、ポリスチレン及びポリ塩化ビニル等のビニル系重合体、ポリエーテルスルホンなどが例示される。なお、ここでポリ(Nービニルカルバゾール)、ポリアニリン及びその誘導体、ポリ(pーフェニレンビニレン)及びその誘導体、ポリ(2、5ーチエニレンビニレン)及びその誘導体は正孔輸送性化合物としての作用も有する。

【0032】高分子媒体との混合層の形成は高分子および該芳香族アミン化合物を溶液状態または溶融状態で混合し、芳香族アミン化合物を分散させた後、上記の塗布法を用いて行うことができる。この場合、高分子に分散させる芳香族アミン化合物の量に特に制限はないが、高分子100重量部に対して通常1~100重量部、好ましくは20~70重量部である。

【0033】ポリ(p-フェニレンビニレン)及びその 誘導体、ポリ(2,5-チエニレンビニレン)及びその 誘導体等の前駆体高分子を使用した場合は溶液状態で該 芳香族アミン化合物と混合後、不活性雰囲気下,30~ 300℃、好ましくは60~200℃の温度で熱処理を 行い、高分子に変換させる。

【0034】本発明においては、前記正孔輸送性の芳香族アミン化合物と発光材料とを既知の高分子を媒体とし、これに分散した層として用いることも可能である。発光材料と正孔輸送性材料の混合比は特に限定されないが、好ましくは0.1:100~1:1(重量)の範囲であり、高分子とこれら材料の和の比も特に限定されないが、好ましくは100:0.01~1:3(重量)の範囲である。

【0035】この場合、使用の高分子化合物は前述のも ので可視光に対する吸収が強くないものが好適に用いら れる。具体的にはポリ(Nービニルカルバゾール)、ポ リチオフェン及びその誘導体、ポリ(pーフェニレンビ ニレン)及びその誘導体、ポリ(2,5-チエニレンビ ニレン)及びその誘導体、ポリカーボネート、ポリメチ ルアクリレート、ポリメチルメタクリレート、ポリスチ レン、ポリ塩化ビニル、ポリシロキサンなどが例示され る。混合層の形成は上記と同様な手法が採用できる。ま た、これらの層を一層のみで使用することができるが、 必要に応じて公知の電子輸送材料の層を設けてもよい。 【0036】更に本発明においては、本発明の目的を損 なわない範囲で該正孔輸送性芳香族アミン化合物に既知 の電子輸送性材料を混合して用いることも可能である。 既知の電子輸送性化合物としては特に限定はされない が、例えば、フルオレノン誘導体、アントラキノジメタ ン誘導体、ジフェニルキノン誘導体、チオピランジオキ シド誘導体、オキサジアゾール誘導体等公知のものを用 いることができる。

【0037】本発明の有機EL素子の代表的な構造について以下に述べる。素子の構造としては、これまで述べ

24

た陽極/正孔輸送層/発光層/陰極(/は層を積層したことを示す)、あるいは陽極/正孔輸送・発光層(正孔輸送性材料と発光材料との混合物の層)/陰極、陽極/正孔輸送層/発光層/電子輸送層/陰極の構造をとることもできる。また、陽極と正孔輸送層との間に導電性高分子層(バッファー層)を有する組み合わせの構造をとることもできる。すなわち、陽極/導電性高分子層/正孔輸送層/発光層/陰極、あるいは陽極/導電性高分子層/正孔輸送層/発光層/陰極、あるいは陽極/導電性高分子層/正孔輸送層/発光層/陰極、陽極/導電性高分子層/正孔輸送層/発光層/陰極、陽極/導電性高分子層/正孔輸送層/発光層/陰極、陽極/導電性高分子層/正孔輸送層/発光層/陰極、陽極/導電性高分子層/正孔輸送層/発光層/陰極、陽極/導電性高分子層/正孔輸送層/発光層/陰極、陽極/導電性高分子層/正孔輸送層/発光層/陰極、陽極/導電性高分子層/正孔輸送層/発光層/陰極、陽極/導電性高分子層/正孔輸送

【0038】以下、有機EL素子の作製について陽極/正孔輸送層/発光層/陰極の構造のものを例にとって作製法を以下に述べる。一対の電極で透明、または半透明な電極としてはガラス、透明プラスチック等の透明基板の上に透明または半透明電極を形成する。これを陽極とする。電極の材料としては導電性の金属酸化物膜、半透明の金属薄膜等が用いられる。具体的にはインジウム・スズ・オキサイド(ITO)、酸化スズ(NESA)、Au、Pt、Ag、Cu等が用いられる。作製方法としては、真空蒸着法、スパッタリング法、メッキ法などが用いられる。

【0039】次いで前記の正孔輸送層を設けるが、膜厚としては $0.5nm\sim10\mu$ m、好ましくは $1nm\sim1\mu$ mである。電流密度を上げて発光輝度を上げるために は $2\sim200nm$ の範囲が好ましい。

【0040】次に正孔輸送層の上に発光層を設けるが、発光層の膜厚は、少なくともピンホールが発生しないような厚みが必要であるが、あまり厚いと素子の抵抗が増加し、高い駆動電圧が必要となり好ましくない。したがって、発光層の膜厚は0.5  $nm\sim10\mu m$ 、好ましくは $1nm\sim1\mu m$ 、さらに好ましくは $5\sim200nm$ である。

【0041】なお、正孔輸送性材料と発光材料との混合層の場合もこの範囲が好ましい。次いで、発光層の上に電極を設ける。この電極は電子注入陰極となる。その材料としては、特に限定されないが、イオン化エネルギーの小さい材料が好ましい。例えば、Al、In、Mg、Mg-Ag合金、Mg-In合金、グラファイト薄膜等が用いられる。陰極の作製方法としては公知の真空蒸着法、スパッタリング法等が用いられる。上記のようにして本発明の有機EL素子を作製することができるが、別の構造のものについても同様な方法で作製が可能である。

[0042]

【実施例】以下、実施例により本発明を具体的に説明す

るが、本発明はこれらに限定されるものではない。 【0043】実施例1

スパッタリングにより20nmの厚みでITO膜を付け たガラス基板に正孔輸送層として、ケミストリーレター ズ1145頁(1989)に記載の方法で合成した、 4, 4', 4"-トリス (ジフェニルアミノ) トリフェ ニルアミン (以下TDATA) を3×10<sup>-6</sup>Torrの真空 下で蒸着により50nmの厚みで成膜した。次いで、そ の上に発光層としてトリス (8-キノリノール) アルミ ニウム (以下Al q3)を80 n m、更にその上に陰極と してインジウムを600A蒸着して有機EL素子を作製 した。蒸着のときの真空度はすべて3×10<sup>-6</sup>Torr 以下であった。この素子に電圧25Vを印加したとこ ろ、電流密度208mA/cm<sup>2</sup> の電流が流れ、輝度2  $10cd/m^2$  の緑色のEL発光が観察された。輝度は 電流密度に比例していた。この素子を加熱恒温漕に入 れ、昇温しながらEL発光の変化を観察した。正孔輸送 性材料としてTDATAを用いた素子は100℃を超え た状態においても輝度の低下は緩やかなものに抑えら れ、発光し続けた。

#### 【0044】実施例2

スパッタリングにより40nmの厚みでITO膜を付けたガラス基板に正孔輸送層としてTDATAを $3\times10$  -6Torrの真空下で蒸着により40nmの厚みで成膜した。次いで、その上に発光層としてAlq3を40nm A、更にその上に陰極としてマグネシウムー銀合金(重量比でMg:Ag=10:1)を200nm蒸着して有機EL素子を作製した。蒸着のときの真空度はすべて $4\times10^{-6}$ Torr以下であった。この素子に電圧11Vを印加したところ、電流密度 295mA/cm $^2$ の電流が流れ、輝度 820cd/m $^2$ の緑色のEL発光が観察された。輝度は電流密度に比例していた。この素子を真空中で加熱しながらELを観察したところ130 ℃においても12cd/m $^2$ の発光が観察された。

#### 【0045】実施例3

スパッタリングにより20nmの厚みでITO膜を付けたガラス基板上に正孔輸送層として、TDATAとポリアニリンを同重量含む、0.5重量%のN, N-ジメチルホルムアミド溶液をスピンコーテイング法により、キストし、減圧乾燥することにより、<math>50nmの厚みで成膜した。次いで、その上に、発光層としてAlq3を80nm、更にその上に陰極としてインジウムを600nm蒸着して有機EL素子を作製した。蒸着は、真空を破ることなく連続して行った。蒸着のときの真空度は電に3× $10^{-6}$ Torr以下であった。この素子に電電流が流れ、輝度98cd/m²の緑色のEL発光が観察された。輝度は電流密度に比例していた。この素子を観察された。輝度は電流密度に比例していた。この素子を観察した。電荷輸送性材料としてTDATAを用いた素子は

26

100℃を超えた状態においても、輝度の低下は緩やかなものに抑えられ、発光し続けた。

#### 【0046】実施例4

TDATA: Alq3: ポリカーボネート=1.75: 1. 25:7の割合で混合し、0. 5重量%クロロホル ム溶液とした。スパッタリングによって20nmの厚み でITO膜を付けたガラス基板上に、この溶液をスピン コーティング法でキャストし、減圧乾燥することによ り、170 nmの厚みで成膜した。その上に陰極とし 10 て、インジウムを600mm蒸着して有機EL素子を作 製した。蒸着は真空を破ることなく減圧下、連続して行 った。蒸着のときの真空度はすべて3×10<sup>-6</sup>Torr 以下であった。この素子に電圧52Vを印加したところ 電流密度31mA/cm2の電流が流れ、輝度2cd/ m<sup>2</sup> の緑色のEL発光が観察された。輝度は電流密度に 比例していた。この素子を加熱恒温漕に入れ、昇温しな がらEL発光の変化を観察した。正孔輸送性材料として TDATAを用いた素子は100℃を超えた状態におい ても輝度の低下はゆるやかなものに抑えられ、発光し続 20 けた。

#### 【0047】実施例5

スパッタリングにより20nmの厚みでITO膜を付け たガラス基板に正孔輸送層としてTDATAを蒸着によ り50nmの厚みで成膜した。次いで、その上に発光層 としてAla3 と4ージシアノメチレンー6ー(pージ メチルアミノスチリル) -2-メチル-4H-ピラン (以下DCMと略記する)を共蒸着で40nm、更にそ の上に陰極としてマグネシウムー銀合金(重量比でM g: Ag=10:1) を200nm蒸着して有機EL素 子を作製した。蒸着のときの真空度はすべて3×10<sup>-6</sup> Tor r 以下であった。この素子に電圧13 V を印加し たところ、電流密度120mA/cm<sup>2</sup>の電流が流れ、 輝度  $32 c d / m^2$  の赤色のEL発光が観察された。 ELスペクトルはDCMの蛍光スペクトルに一致した。 輝度は電流密度に比例していた。この素子を加熱恒温漕 に入れ、昇温しながらEL発光の変化を観察した。正孔 輸送性材料としてTDATAを用いた素子は100℃を 越えた状態においても輝度の低下は緩やかなものに抑え られ、発光し続けた。

## 0 【0048】実施例6

スパッタリングにより40nmの厚みでITO膜を付けたガラス基板に正孔輸送層として4,4',4"ートリス (Nーカルバゾリル)トリフェニルアミンを蒸着により40nmの厚みで成膜した。次いで、その上に発光層としてAlq3を40nm、更にその上に陰極としてマグネシウムー銀合金(重量比でMg:Ag=10:1)を200nm蒸着して有機EL素子を作製した。蒸着のときの真空度はすべて $4\times10^{-6}$ Torr以下であった。この素子に電圧15Vを印加したところ、電流密度125mA/cm²の電流が流れ、輝度 136cd/m²

の緑色のEL発光が観察された。輝度は電流密度に比例していた。この素子を加熱恒温槽に入れ、昇温しながら EL発光の変化を観察した。正孔輸送性材料として4, 4', 4"ートリス (Nーカルバゾリル)トリフェニル アミンを用いた素子は130℃においても発光し続けた。

#### 【0049】実施例7

スパッタリングにより40nmの厚みでITO膜を付け たガラス基板に正孔輸送層としてTDATAを3×10 -6Torrの真空下で蒸着により50nmの厚みで成膜 した。次いで、その上に発光層として1,1,4,4-テトラフェニルー1、3-ブタジエン (以下TPBと略 する。)を20 nmの厚みで蒸着し、その上に電子輸送 層としてA1 q3 を40 n m 蒸着し、更にその上に陰極 としてマグネシウムー銀合金(重量比でMg:Ag=1 0:1)を200nm蒸着して有機EL素子を作製し た。蒸着のときの真空度はすべて3×10-6 Torr以 下であった。この素子に電圧12.5Vを印加したとこ ろ、電流密度176mA/cm<sup>2</sup> の電流が流れ、輝度6  $10 \text{ c d} / \text{m}^2$  の青色のEL発光が観察された。ELスペ クトルはTPBの蛍光スペクトルに一致した。輝度は電 流密度に比例していた。この素子を加熱恒温槽に入れ、 昇温しながらEL発光の変化を観察した。正孔輸送性材 料としてTDATAを用いた素子は100℃を超えた状 態においても輝度の低下は緩やかなものに抑えられ、発 光し続けた。

# 【0050】実施例8

スパッタリングにより40nmの厚みでITO膜を付けたガラス基板に正孔輸送層として4,4',4"ートリス (ジー2ーピリジルアミノ) トリフェニルアミンを真

28

空下で蒸着により40nmの厚みで成膜した。次いで、その上に発光層としてAlq3を40nm、更にその上に陰極としてマグネシウムー銀合金(重量比でMg:Ag=10:1)を200nm蒸着して有機EL素子を作製した。蒸着のときの真空度はすべて4×10-6Torr以下であった。この素子に電圧18Vを印加したところ、電流密度19.4mA/cm²の電流が流れ、輝度152cd/m²の緑色のEL発光が観察された。輝度は電流密度に比例していた。この素子を真空中で加熱しながら電圧を印加したところ130℃でも44cd/m2のEL発光が観察された。

## 【0051】比較例

スパッタリングによって、20nmの厚みでITO膜を付けたガラス基板に、電荷輸送層として、4,4'ービス(Nー(3ーメチルフェニル)Nーフェニルアミノ)ビフェニルを3×10<sup>-6</sup>Torrの真空下で、蒸着により50nmの厚みで成膜した。次いで、その上に発光層としてAlq3を100nm、更にその上に陰極としてインジウムを600nm蒸着して有機EL素子を作製した。これらの各層の蒸着は真空を破ることなく減圧下、連続して行った。蒸着のときの真空度はすべて3×10-6Torr以下であった。この素子を真空中で加熱しながら電圧を印加したところ80℃でEL発光が極めて弱くなり、100℃では全く発光しなかった。

### [0052]

【発明の効果】本発明の正孔輸送材料を用いた有機EL素子は、従来のものに比較して熱的安定性が向上し、優れた発光特性を示し、バックライトとしての面状光源、フラットパネルディスプレイ等の表示装置に好適に用いることができる。

フロントページの続き

#### (72)発明者 中野 強

茨城県つくば市北原 6 住友化学工業株式 会社内

# (72)発明者 桑原 真人

茨城県つくば市北原 6 住友化学工業株式 会社内

(56)参考文献 特開 平4-126790 (JP, A) 特開 平4-308688 (JP, A)